

Erratum

Brevet n°

Demande de brevet n° 72 01 397

N° de publication : 2.168.136

Classification internationale : A 61 k 27/00//C 07 c 109/00

ERRATUM

Raison sociale de la déposante erronée

au lieu de :

"Société dite : FERLUI"

il faut lire :

"Société dite : FERLUX"

BEST AVAILABLE COPY

①9 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
PARIS

①1 N° de publication :
(A n'utiliser que pour
le classement et les
commandes de reproduction).

2.168.136

②1 N° d'enregistrement national.
(A utiliser pour les paiements d'annuités,
les demandes de copies officielles et toutes
autres correspondances avec l'I.N.P.I.)

72.01397

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

1^{re} PUBLICATION

②2 Date de dépôt 17 janvier 1972, à 14 h 3 mn.
④1 Date de la mise à la disposition du
public de la demande B.O.P.I. — «Listes» n. 35 du 31-8-1973.

⑤1 Classification internationale (Int. Cl.) A 61 k 27/00/C 07 c 109/00.

⑦1 Déposant : Société dite : FERLUI, résidant en France.

⑦3 Titulaire : *Idem* ⑦1

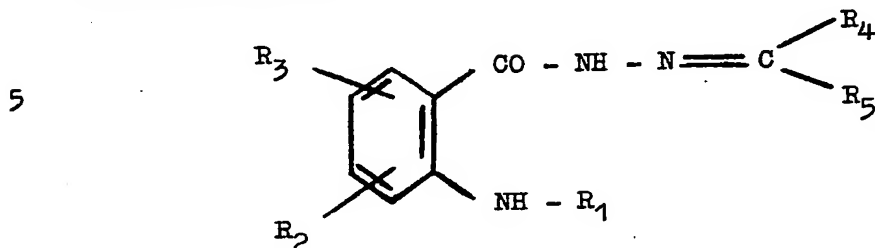
⑦4 Mandataire : Cabinet Guerbilsky, 38, avenue Hoche, Paris (8).

⑤4 Nouveaux dérivés de benzoylhydrazones o-amino substituées.

⑦2 Invention de :


③3 ③2 ③1 Priorité conventionnelle :

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés de benzoylhydrazones o-amino substituées de formule générale :



10 dans laquelle :

R_1 représente :

- 15 a) soit un noyau phényle éventuellement substitué en ortho, méta, et/ou para par un ou plusieurs radicaux alcoxy ou trifluorométhyle
- b) soit un groupement benzyle
- c) soit un groupement $-(\text{CH}_2)_n -$  dans lequel n est supérieur à 1; le noyau phényle étant éventuellement substitué en ortho, méta et/ou para par un ou plusieurs radicaux alcoxy
- 20 d) soit un groupement benzoyle éventuellement substitué sur le noyau phényle en ortho, méta et/ou para par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs radicaux alkyle, alcoxy, nitro

25 R_2 et R_3 peuvent être identiques ou différents et représentent chacun :

- soit un atome d'hydrogène ou d'halogène, soit un radical alkyle inférieur ou nitro

R_4 et R_5 peuvent être identiques ou différents et représentent chacun :

- 30 - soit un atome d'hydrogène, soit un radical alkyle inférieur ou carboxy, soit un noyau phényle éventuellement substitué en ortho, méta et/ou para par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs radicaux hydroxyle, ou dialkylamino dans le cas où R_1 prend la signification a) ou c) ou d)

- 35 - soit un noyau pyridyle en ortho, méta ou para.

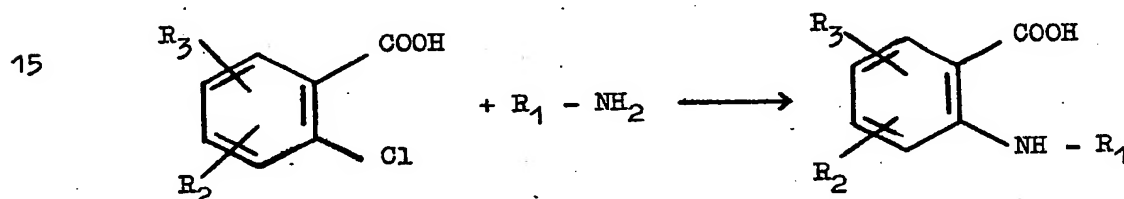
Ces composés sont utiles du point de vue pharmacologique du fait qu'ils possèdent d'intéressantes propriétés analgésiques, antiinflammatoires et antipyrétiques.

La préparation de ces dérivés est avantageusement effectuée en passant par la préparation d'un composé intermédiaire : une benzoylhydrazine ortho-amino substituée dont le mode opératoire, décrit dans la demande de brevet PV-70-32.533 déposée par la
 5 demanderesse le 8 Septembre 1970, pour : "Benzoyl Hydrazines O. Amino substituées."

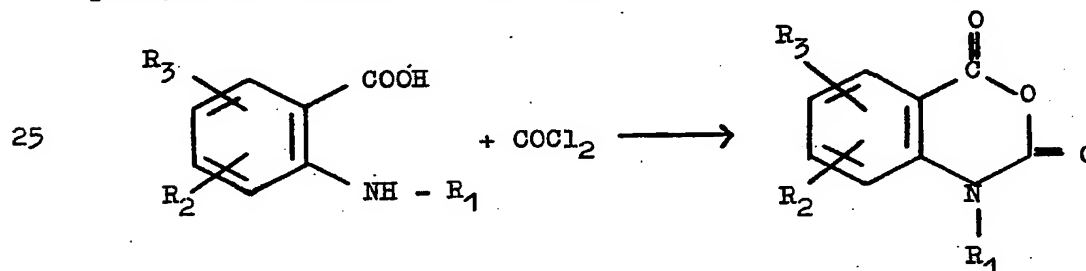
peut être résumé comme suit :

A) Lorsque R_1 représente un radical phényle ou phénylalkyle :

1°) dans un premier temps on condense un acide chloro-2
 10 benzoïque et une amine primaire selon le procédé décrit par ULLMANN pour obtenir un acide anthranilique N-substitué, selon la réaction :

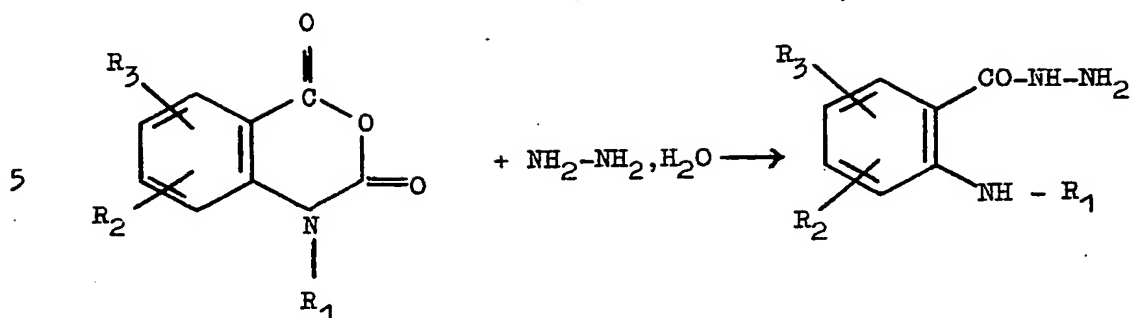


2°) L'acide anthranilique N-substitué est cyclisé par le
 20 phosgène en anhydride isatoïque N-substitué, selon la réaction :

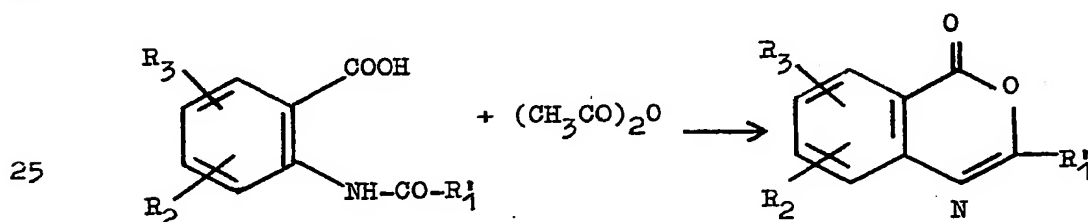
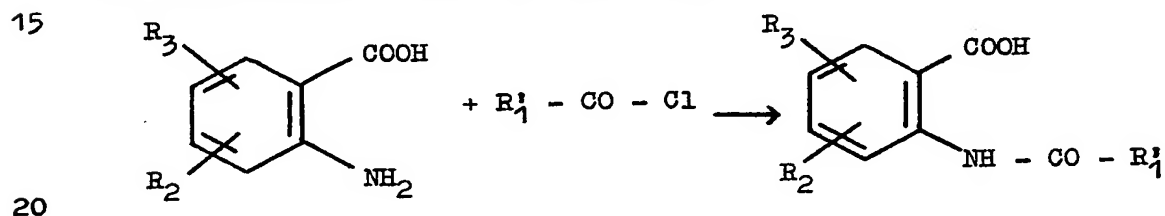


30

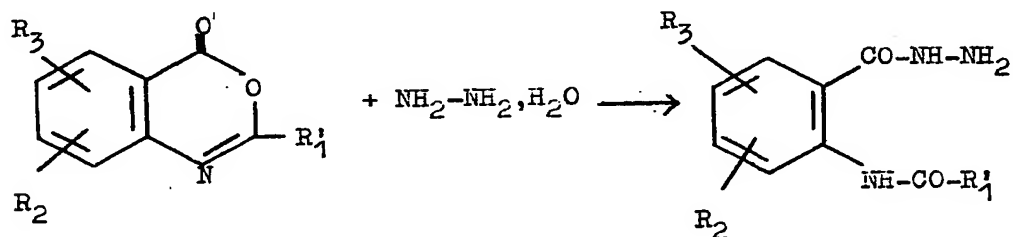
3°) on fait réagir l'hydrate d'hydrazine sur cet anhydride pour obtenir une benzoylhydrazine ortho-amino substituée, selon la réaction :



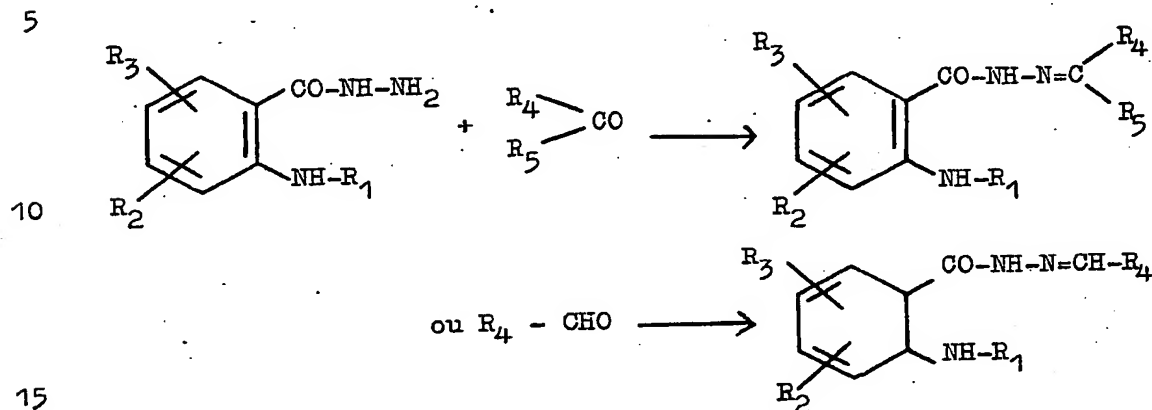
- 10 B) Lorsque R_1 représente un groupement benzoyle $-\text{CO-R}'_1$:
- 1°) on fait réagir sur un acide anthranilique un chlorure d'acide
- 2°) le dérivé obtenu est cyclisé dans l'anhydride acétique en benzoxazinone, selon les réactions :



- 30 3°) enfin par une réaction analogue à celle faite sur l'anhydride isatoïque, on fait réagir l'hydrate d'hydrazine pour obtenir une benzoylhydrazine ortho-amino substituée :



Dans l'un et l'autre cas, les benzoylhydrazines étant ainsi préparées comme produits intermédiaires, on les fait réagir dans une deuxième étape avec un aldéhyde ou une cétone pour obtenir les dérivés faisant l'objet du brevet, selon la réaction :



Les dérivés selon l'invention sont décrits ci-dessous de manière plus détaillée à l'aide de quelques exemples de réalisation qui ne sont donnés qu'à titre purement explicatif, nullement limitatif.

Les exemples I à V décrivent la préparation de différents composés dont un tableau récapitulatif explicite les formules et résume l'analyse. Les exemples VI à VIII illustrent l'activité pharmacologique de tels composés et les exemples IX à XI illustrent leur emploi dans la constitution de médicaments.

EXEMPLE I :

N[chloro-4 (phényléthyl amino-2) benzoyl]N' isopropylidène hydrazine:(composé n° 9 du tableau récapitulatif)

30 16,9 g (0,058 mole) de chloro-4 phényléthylamino-2 benzoylhydrazine sont dissous dans 300 ml d'acétone. On chauffe quelques instants à reflux et on laisse refroidir. On concentre partiellement l'acétone. On filtre et on lave à l'éther de pétrole le précipité obtenu.

35 Selon le même mode opératoire on prépare les dérivés suivants dont les caractéristiques physiques sont données dans le tableau récapitulatif.

N(benzylamino-2 benzoyl)N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 1)

obtenu en utilisant la benzylamino-2 benzoylhydrazine.

5 N(nitro-4 benzylamino-2 benzoyl)N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 2)

Obtenu en utilisant le nitro-4 benzylamino-2 benzoylhydrazine

N[chloro-4 (benzylamino-2)benzoyl]N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 4)

10 Obtenu en utilisant la chloro-4 benzylamino-2 benzoylhydrazine.

N[chloro-4(méthoxy-4' phénylamino-2)benzoyl]N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 6)

15 Obtenu en utilisant la chloro-4 (méthoxy-4' phénylamino-2) benzoylhydrazine.

EXEMPLE II :

N [méthyl-5 (paratoluoylamino-2)benzoyl]N' isopropylidène hydrazine : composé n° 8

20 15 g (0,053 mole) de méthyl-5 paratoluoyl amino-2 benzoylhydrazine sont dissous à froid dans 150 ml d'acétone et laissés sous agitation; au bout de quelques minutes il se forme un abondant précipité que l'on sépare en filtrant et qu'on lave à l'éther.

25 Selon le même mode opératoire on prépare les dérivés suivants dont les caractéristiques physiques sont données dans le tableau récapitulatif.

N (nitro-4' benzoylamino-2 benzoyl)N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 3)

30 Obtenu en utilisant la nitro-4 benzoylamino-2 benzoyl hydrazine.

N[méthyl-5 (fluoro-4' benzoylamino-2) benzoyl]N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 5)

Obtenu en utilisant la méthyl-5 fluoro-4' benzoylamino-2 benzoylhydrazine.

35 N [méthyl-5 (bromo-4' benzoylamino-2) benzoyl]N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 7)

Obtenu en utilisant la méthyl-5 bromo-4' benzoylamino-2 benzoylhydrazine.

N[(ortho méthoxybenzoyl)amino-2 benzoyl]N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 10)

Obtenu en utilisant l'orthométhoxybenzoylamino-2 benzoyl hydrazine.

5 N[(ortho fluorobenzoyl)amino-2 benzoyl] N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 11)

Obtenu en utilisant l'ortho fluorobenzoylamino-2 benzoyl hydrazine.

10 N[chloro-4(paratoluoylamino-2)benzoyl] N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 15)

Obtenu en utilisant la chloro-4 (paratoluoylamino-2) benzoyl hydrazine.

N(paraméthylbenzoylamino-2 benzoyl)N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 25)

15 Obtenu en utilisant la paraméthylbenzoylamino-2 benzoyl hydrazine.

N[méthyl-5 (ortho fluorobenzoylamino-2)benzoyl]N' isopropylidène hydrazine : (composé n° 29)

20 Obtenu en utilisant la méthyl-5 ortho fluorobenzoylamino-2 benzoylhydrazine.

EXEMPLE III

N[méthyl-5(para fluorobenzoylamino-2)benzoyl]N' benzylidène hydrazine : (composé n° 16)

25 On porte au reflux 10 g (0,035 mole) de méthyl-5 para fluorobenzoylamino-2 benzoyl hydrazine et 3,7 g (0,035 mole) de benzaldéhyde dans 250 ml d'éthanol absolu pendant 3 heures. On laisse refroidir, on filtre. Le précipité recueilli est recristallisé dans l'acétate d'éthyle.

30 Selon le même mode opératoire on prépare les dérivés suivants dont les caractéristiques physiques sont données dans le tableau récapitulatif.

N[méthyl-5(para fluorobenzoylamino-2)benzoyl]N' méthylbenzylidène hydrazine : (composé n° 18).

Obtenu en utilisant l'acétophénone.

35 N[méthyl-5(para fluorobenzoylamino-2)benzoyl]N'(dichloro-3',5' hydroxy-2') benzylidène hydrazine : (composé n° 12)

Obtenu en utilisant l'aldéhyde dichloro-3,5 salicylique.

N[¹méthyl-5 (parafluorobenzoylamino-2) benzoyl]N'(hydroxy-2' benzyli-
dène) hydrazine : (composé n° 14)

Obtenu en utilisant l'aldéhyde salicylique

N(para nitro benzoylamino-2 benzoyl)N' benzyli-
dène hydrazine :

5 (composé n° 23)

Obtenu en utilisant la paranitrobenzoylamino-2 benzoyl-
hydrazine et le benzaldéhyde.

N(paranitrobenzoylamino-2 benzoyl)N'(hydroxy-2' benzyli-
dène)

hydrazine : (composé n° 24)

10 Obtenu en utilisant la même hydrazine que précédemment et
l'aldéhyde salicylique.

N(paranitrobenzoylamino-2 benzoyl)N'(dichloro-3',5' hydroxy-2'
benzyli-
dène)hydrazine (composé n° 26)

Obtenu en utilisant la même hydrazine et l'aldéhyde dichloro-

15 3,5 salicylique.

N(paranitrobenzoylamino-2 benzoyl)N' carboxy éthylidène hydra-
zine : (composé n° 27)

Obtenu en utilisant la même hydrazine et l'acide pyruvique.

N(benzylamino-2 benzoyl)N' hydroxy-2' benzyli-
dène hydrazine :

20 (composé n° 28)

Obtenu en utilisant la benzylamino-2 benzoylhydrazine et
l'aldéhyde salicylique.

N(métatrifluorométhylphénylamino-2 benzoyl)N' hydroxy-2' benzyli-
dène hydrazine : (composé n° 30).

25 Obtenu en utilisant la métatrifluorométhylphénylamino-2
benzoylhydrazine et l'aldéhyde salicylique.

N(diméthoxy-3',4') phényléthylamino-2 benzoyl)N' hydroxy-2'
benzyli-
dène hydrazine : (composé n° 32)

Obtenu en utilisant la diméthoxy 3',4' phényléthylamino-2

30 benzoylhydrazine et l'aldéhyde salicylique.

N(chloro-4 (méthoxy-4' phénylamino-2)benzoyl)N'(hydroxy-2'
benzyli-
dène hydrazine : (composé n° 33)

Obtenu en utilisant la chloro-4 (méthoxy-4') phénylamino-2
benzoylhydrazine et l'aldéhyde salicylique.

35 EXEMPLE IV

N[¹méthyl-5 (parafluorobenzoylamino-2)benzoyl]N' (paradiméthyl-
amino benzyli-
dène) hydrazine : (composé n° 19)

On porte au reflux 10 g (0,035 mole) de méthyl-5 parafluoro-

benzoylamino-2 benzoyl hydrazine et 5,2 g (0,035 mole) de para-diméthylaminobenzaldéhyde dans 250 ml d'éthanol absolu pendant 3 heures. On laisse refroidir. Après l'avoir essoré et séché, laver à chaud le précipité par l'acétate d'éthyle.

- 5 Selon le même mode opératoire on prépare le dérivé suivant dont les caractéristiques physiques sont données dans le tableau récapitulatif.

N(diméthoxy-3',4' phényléthylamino-2 benzoyl)N'(paradiméthyl-amino-benzylidène) hydrazine : (composé n° 31)

- 10 Obtenu en utilisant le diméthoxy-3',4' phénylamino-2 benzoyl-hydrazine.

EXEMPLE V

N(paranitrobenzoylamino-2 benzoyl)N' nicotinylidène hydrazine : (composé n° 21)

- 15 On chauffe à reflux pendant 2 heures 10 g (0,033 mole) de paranitrobenzoylamino-2 benzoylhydrazine avec 3,6 g (0,033 mole) d'aldéhyde nicotinique dans 150 ml d'acide acétique. On concentre à sec puis on lave le résidu successivement à l'alcool et à l'éther de pétrole.

- 20 Selon le même mode opératoire on prépare les dérivés suivants dont les caractéristiques physiques sont données dans le tableau récapitulatif.

N(méthyl-5 (parafluorobenzoylamino-2 benzoyl)N'(nicotinylidène) hydrazine : (composé n° 17)

- 25 Obtenu en utilisant la méthyl-5 parafluorobenzoylamino-2 benzoyl hydrazine.

N[méthyl-5 (parafluorobenzoylamino-2)benzoyl]N' isonicotinyli-dène hydrazine : (composé n° 13)

- 30 Obtenu en utilisant la parafluorobenzoylamino-2 benzoyl-hydrazine et l'aldéhyde isonicotinique.

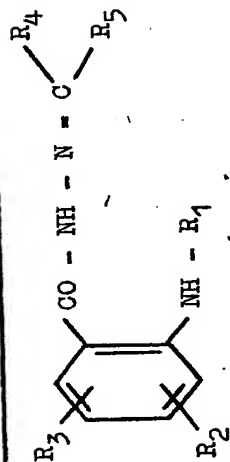
N(paranitrobenzoylamino-2 benzoyl)N' isonicotinylidène hydrazine (composé n° 20)

Obtenu en utilisant la paranitrobenzoylamino-2 benzoylhydrazine et l'aldéhyde isonicotinique.

- 35 N(paranitrobenzoylamino-2 benzoyl) N'(picolinylidène)hydrazine : (composé n° 22)

Obtenu en utilisant la paranitrobenzoylamino-2 benzoyl-hydrazine et la pyridine-2 aldéhyde.

TABLEAU RECAPITULATIF








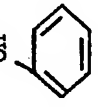

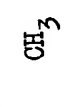
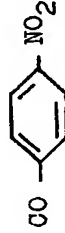
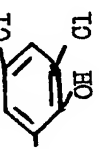

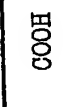





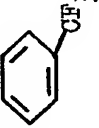

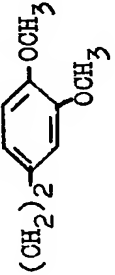

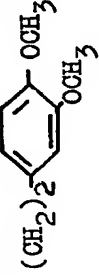



Formule générale:

Pro- duit	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅	F °C	Analyse élémentaire					
							Calculé			Trouvé		
							C %	H %	N %	C %	H %	N %
1		H	H	CH ₃	CH ₃	143	72,5	6,8	14,96	72,92	6,66	14,84
2		NO ₂	H	CH ₃	CH ₃	218	62,50	5,56	17,17	62,11	5,51	17,30
3		H	H	CH ₃	CH ₃	212	60,0	4,70	16,7	60,08	4,85	16,29
4		Cl	H	CH ₃	CH ₃	196	64,6	5,74	13,30	64,86	5,82	12,93
5		H	CH ₃	CH ₃	CH ₃	202	66,0	5,55	12,85	65,68	5,39	12,64
6		Cl	H	CH ₃	CH ₃	205	61,5	5,43	12,67	61,46	5,20	12,57
7		H	CH ₃	CH ₃	CH ₃	225	55,6	4,67	10,8	55,84	4,73	10,8

Pro- duit	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅	F °C	Analyse élémentaire					
							Calculé			Trouvé		
							C %	H %	N %	C %	H %	N %
8		H	CH ₃	CH ₃	CH ₃	216	70,5	6,55	13,0	70,49	6,50	12,87
9		Cl	H	CH ₃	CH ₃	153	65,7	6,12	12,73	65,45	6,19	12,77
10		H	H	CH ₃	CH ₃	205	66,55	5,88	12,92	66,34	5,83	12,70
11		H	H	CH ₃	CH ₃	190	65,25	5,14	13,40	65,30	5,37	13,30
12		H	CH ₃		H	250	57,4	3,50	9,12	57,72	3,66	8,93
13		H	CH ₃		H	240	67,00	4,55	14,86	66,84	4,46	15,11

Pro- duit	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅	F °C	Analyse élémentaire					
							Calculé			Trouvé		
							C %	H %	N %	C %	H %	N %
14		H	CH ₃		H	234	67,5	4,64	10,73	67,23	4,72	10,75
15		Cl	H	CH ₃	CH ₃	205	63,0	5,28	12,25	62,80	5,32	11,87
16		H	CH ₃		H	211	70,5	4,84	11,2	70,44	4,74	11,21
17		H	CH ₃		H	214	67,0	4,55	14,9	67,58	4,63	14,83
18		H	CH ₃	CH ₃		229	71,0	5,16	10,8	70,78	5,24	10,63
19		H	CH ₃		H	238	68,9	5,55	13,4	68,97	5,54	12,98
20		H	H		H	261	61,69	3,88	17,96	61,49	3,99	17,59

Pro- duit	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅	F °C	Analyse élémentaire					
							Calculé			Trouvé		
							C %	H %	N %	C %	H %	N %
21		H	H		H	239	61,69	3,88	17,96	62,03	3,70	17,62
22		H	H		H	206	61,69	3,88	17,96	61,62	3,87	17,87
23		H	H		H	261	64,9	4,15	14,15	65,00	4,13	14,42
24		H	H		H	260	62,4	3,95	13,88	62,86	4,05	13,52
25		H	H		CH ₃	200	68,70	6,07	13,31	69,07	6,09	13,74
26		H	H		H	266	53,3	2,98	11,85	53,70	3,17	11,52
27		H	H		CH ₃	200	55,0	3,81	15,11	54,86	4,15	14,80

Pro- duit	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅	F °C	Analyse élémentaire					
							Calculé			Trouvé		
							C %	H %	N %	C %	H %	N %
28		H	H		H	149	73,0	5,55	12,15	72,55	5,54	12,24
29		H	CH ₃	CH ₃	CH ₃	200	66,0	5,55	12,80	66,08	5,83	12,62
30		H	H		H	74	63,2	4,04	10,5	62,79	4,09	10,33
31		H	H		H	159	69,93	6,77	12,55	69,45	6,81	12,48
32		H	H		H	136	68,9	5,96	10,0	69,01	6,06	9,81
33		Cl	H		H	185	63,7	4,58	10,61	63,67	4,58	10,51

EXEMPLE VI : Activité analgésique

Cette activité a été mise en évidence par le test de Siegmund, (Référence : SIEGMUND E.A. ; CADMUS R.A. ; GOLU, "A method for evaluating both non narcotic and narcotics analgesics, Pro. Soc. Exp. Biol. 1957, b, 95, 729-731.

Principe :

L'injection d'un agent irritant : la phénylbenzoquinone (en solution à 0,02 %) dans le péritoine de la souris, détermine des mouvements d'étirements ou de torsion (Writing Syndrom) dont la fréquence est diminuée par l'administration préventive d'analgésique. Les substances sont données par voie orale 30 minutes avant l'injection d'agent irritant. On compte le nombre d'étirements entre la 5ème et la 10ème minute après l'injection de phénylbenzoquinone. On calcule le pourcentage d'animaux protégés. Une souris est considérée comme protégée si elle effectue moins de 5 étirements en 5 minutes.

Résultats :

Produit n°	Toxicité aiguë per os - souris DL 50 mg/kg	Dose administrée mg/kg per os	Pourcentage d'activité par rapport aux témoins
1	>1200	180 90	80 40
9	900	90	50
11	>1200	300 150	70 30

Dans les mêmes conditions expérimentales, la glaphénine, administrée per os à la dose de 60 mg/kg donne 100 % d'activité.

Conclusions :

Ces composés, qui ont une faible toxicité, présentent une remarquable activité analgésique. Le composé n° 1 a, à doses suffisantes, une activité comparable à celle de la glaphénine à la dose de 60 mg/kg per os.

EXEMPLE VII : Activité antiinflammatoire

Cette activité a été mise en évidence par le test de l'œdème à la carragénine. (Référence : WINTER C.A.; RISLEY E.A.;

NUSS G.N. : Carrogeenin-induced edema in hind paw of the rat as an assay for anti-inflammatory drugs. Proc. Soc. Exp. Biol. N.Y. 111, 544 (1962).

Principe :

- 5 Le rat reçoit en injection dans la voûte plantaire 0,05 ml d'une solution à 1 % de carragénine dans le sérum physiologique. Le volume de la patte est mesuré avant et 3 heures après l'injection de l'agent phlogogène à l'aide du pléthysmographe APELAB. Toutes les substances sont administrées par voie orale, 10 une heure avant l'injection de carragénine.

Résultats :

15	Produit n°	Toxicité aiguë per os souris DL 50 mg/kg	Dose administrée per os mg/kg	Pourcentage d'in- hibition par rap- port aux témoins
	1	> 1200	240	40
	11	> 1200	300	20
	23	> 1200	300	30
20	30	> 1200	120	40

- 25 Dans les mêmes conditions expérimentales l'acide niflumi-
qué, administré à la dose de 60 mg/kg per os, donne 50 % d'inhi-
bition.

Conclusions :

- 30 Ces composés, qui ont une très faible toxicité, présentent
une activité antiinflammatoire très nette. Les composés n° 1 et
n° 31 ont, en particulier, à doses suffisantes, une activité
comparable à celle de l'acide niflumique à la dose de 60 mg/kg
per os.

EXEMPLE VIII - Activité antipyrétique

- 35 La recherche consiste à mettre en évidence la diminution
ou l'inhibition de l'hyperthermie provoquée par la levure de
bière, Références : SMITH P.K.; HAMBOURGER W.E. J. Pharmacol.
Exp. Therm. 54, 346 (1935).

Principe :

L'hyperthermie est provoquée expérimentalement chez le rat

par une injection de levure de bière en sous-cutanée (à raison de 2 ml par rat d'une suspension à 20 % dans le sérum physiologique) la veille de l'expérimentation. Le matin de l'expérience le produit à expérimenter est donné à une dose voisine du 10ème de la DL 50, per os.

La température rectale est mesurée 30 minutes, 1 heure, 2 heures, 3 heures après l'administration du produit.

Résultats :

Produit n°	Toxicité aiguë souris per os DL 50 mg/kg	Dose administrée per os mg/kg	Activité
1	> 1200	150	nette
11	> 1200	300	légère

Dans les mêmes conditions expérimentales le pyramidon, à la dose de 100 mg/kg, présente une forte activité.

Conclusions :

La nette activité antipyrétique du composé n° 1, qui est très faiblement toxique, est à signaler.

EXEMPLE IX

Forme pharmaceutique : comprimés

On peut utiliser en thérapeutique humaine des comprimés présentant avantageusement la composition suivante :

Pour 1 comprimé :

- composé n° 1	0,100 g
- kieselguhr	0,100 g
- Sucre	0,040 g
- Talc	0,015 g
- Amidon	0,015 g
- Stéarate de magnésium	0,015 g

Les doses moyennes seront de 1 à 4 comprimés par jour.

EXEMPLE X

Forme pharmaceutique : gélules

On peut utiliser en thérapeutique humaine des gélules présentant avantageusement la composition suivante :

72 01397

-17-

2168136

Pour 1 gélule :

- composé n° 11

0,200 g

Les doses seront de 2 à 3 gélules par jour.

EXEMPLE XI

5

Forme pharmaceutique : suppositoires

On peut utiliser en thérapeutique humaine par voie rectale des suppositoires présentant avantageusement la composition suivante :

Pour 1 suppositoire :

10

- composé n° 1

0,100 g

- excipient q.s.p.

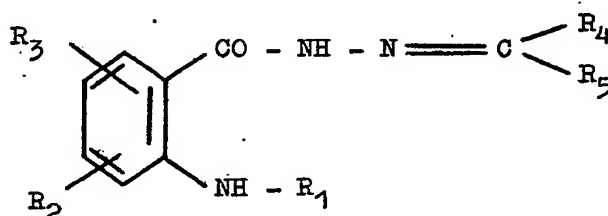
3 g

Un suppositoire le soir au coucher, un 2ème éventuellement le matin.

- REVENDICATIONS -

1 - Nouveaux dérivés de benzoylhydrazones ortho-amino substituées caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule :

5



10

dans laquelle :


R₁ représente :

15

a) soit un noyau phényle éventuellement substitué en ortho, méta, et/ou para par un ou plusieurs radicaux alcoxy ou trifluorométhyle

b) soit un groupement benzyle

20

c) soit un groupement $-(CH_2)_n-$  dans lequel n est supérieur à 1; le noyau phényle étant éventuellement substitué en ortho, méta et/ou para par un ou plusieurs radicaux alcoxy

25

d) soit un groupement benzoyle éventuellement substitué sur le noyau phényle en ortho, méta et/ou para par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs radicaux alkyle, alcoxy, nitro

R₂ et R₃ peuvent être identiques ou différents et représentent chacun :

- soit un atome d'hydrogène ou d'halogène, soit un radical alkyle inférieur ou nitro

30

R₄ et R₅ peuvent être identiques ou différents et représentent chacun :

35

- soit un atome d'hydrogène, soit un radical alkyle inférieur ou carboxy, soit un noyau phényle éventuellement substitué en ortho, méta et/ou para par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs radicaux hydroxyle, ou dialkylamino dans le cas où R₁ prend la signification a) ou c) ou d)

- soit un noyau pyridyle en ortho, méta ou para.



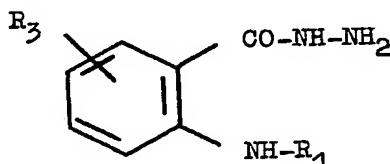
2 - Dérivés selon la revendication 1 caractérisés en ce que R_4 et R_5 sont des radicaux méthyle et R_1 un radical benzyle, phényléthyle ou benzoyle.

3 - Dérivés selon la revendication 1 caractérisés en ce que
5 l'un des radicaux R_4 et R_5 est un noyau phényle éventuellement substitué et l'autre est l'hydrogène.

4 - Dérivés selon la revendication 1 caractérisés en ce qu'ils sont constitués par la N(benzylamino-2 benzoyl)N' isopropylidène hydrazine, la N[(ortho-fluorobenzoyl)amino-2 benzoyl]
10 N' isopropylidène hydrazine, la N[chloro-4 (phényléthylamino-2) benzoyl] N' isopropylidène hydrazine, la N(paranitrobenzoyl-amino-2 benzoyl) N' benzylidène hydrazine, la N(métatri-fluoro-méthylphénylamino-2 benzoyl) N' hydroxy-2' benzylidène hydrazine ou la N(diméthoxy-3',4' phényléthylamino-2 benzoyl) N'
15 (paradiméthylamino-benzylidène) hydrazine.

5 - Procédé de préparation de dérivés de benzoylhydrazones ortho-amino substituées selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce qu'il comporte la réaction d'un benzoyl-hydrazine ortho-amino substituée

20



25

avec une aldéhyde ou une cétone R_4-CO-R_5 .

6 - Médicaments, notamment à activité analgésique, anti-inflammatoire ou antipyrétique, caractérisés en ce qu'ils com-
30 portent comme composé actif au moins un dérivé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4.

7 - Médicaments selon la revendication 6, caractérisés en ce qu'ils sont présentés sous forme de comprimés, de gélules ou de suppositoires.

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☐ FADED TEXT OR DRAWING
- ☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☒ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.